PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

05-239178

(43)Date of publication of application: 17.09.1993

oplication: 17.

(51)Int.CI.

CO8G 18/62 CO8G 18/80

(21)Application number: 04-041287

(71)Applicant: KANEGAFUCHI CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing:

27.02.1992

(72)Inventor: NAKAYAMA KAZUYA

ANDOU NAOTAMI

(54) CURABLE COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain the subject composition, composed of a specific acrylic resin, a specified alkoxysilyl group—containing acrylic copolymer, a specific curing catalyst and a specified blocked isocyanate, excellent in hardness, impact resistance and interlaminar adhesion and useful as a top coating, etc., on building exterior finish, etc.

CONSTITUTION: The objective composition consists essentially of (A) an acrylic resin having hydroxyl groups, 10–300mgKOH/g hydroxyl value and 1500–40000 number—average molecular weight, (B) an alkoxysilyl group—containing acrylic copolymer containing a group of the formula [R1 is 1–10C alkyl; R2 is H, 1–10C alkyl, aryl, aralkyl, etc.; (a) is 0–2], (C) a curing catalyst such as an organotin compound and (D) a blocked isocyanate such as hexamethylene diisocyanate. Furthermore, the blending ratio [(A)/(B)] of the components (A) and (B) in the composition is preferably (8/2) to (2/8) weight ratio and the amounts of the components (C) and (D) based on 100 pts.wt. total amount of the components (A) and (E)

 $(\mathbf{R}^{1}\mathbf{O})_{3-\mathbf{a}} - \mathbf{Si} - \mathbf{CH}_{2} =$

on 100 pts.wt. total amount of the components (A) and (B) are preferably 0.1-10 pts.wt. component (C) and 10-30 pts.wt. component (D).

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

28.10.1998

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3144872

[Date of registration]

05.01.2001

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP) (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-239178

(43)公開日 平成5年(1993)9月17日

(51)Int.Cl.5

識別記号

庁内整理番号

技術表示箇所

C 0 8 G 18/62 18/80 NEN NFM

8620 - 4 J8620 - 4 J

審査請求 未請求 請求項の数5(全12頁)

(21)出願番号

特願平4-41287

(71)出願人 000000941

FΙ

(22)出願日

平成 4年(1992) 2月27日

鐘淵化学工業株式会社 大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号

(72)発明者 中山 和也

兵庫県高砂市高砂町沖浜町2-63

(72)発明者 安藤 直民

兵庫県加古郡播磨町野添三丁目130-1

(74)代理人 弁理士 朝日奈 宗太 (外1名)

(54) 【発明の名称 】 硬化性組成物

(57)【要約】

【目的】 硬度と耐衝撃性のバランスおよび2コート2 ベークの層間密着性に優れた塗膜を形成しうる硬化性組 成物をうる。

【構成】 水酸基を有するアクリル樹脂、アルコキシシ リル基含有アクリル共重合体、硬化触媒およびブロック イソシアナートからなる硬化性組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A) 水酸基を有するアクリル樹脂、 (B) 一般式(1):

【化1】

$$(R^{2})_{a}$$

 $(R^{1}O)_{3-a} - Si - CH_{2} - (1)$

(式中、R1 は炭素数1~10のアルキル基、R2 は水素 原子または炭素数1~10のアルキル基、アリール基およ びアラルキル基よりなる群から選ばれた1価の炭化水素 基、aは0、1または2を示す)で表わされる基を含有 するアルコキシシリル基含有アクリル共重合体、(C) 硬化触媒および(D)ブロックイソシアナートを主成分 とする硬化性組成物。

【請求項2】 前記(A)成分のアクリル樹脂の水酸基 価が10~300mgKOH/gであり、数平均分子量が1,500~ 40,000である請求項1記載の硬化性組成物。

【請求項3】 前記(B)成分のアルコキシシリル基含 有アクリル共重合体が、分子内に重合性二重結合とアル 20 コキシシリル基とを有するアルコキシシリル基含有モノ マー単位を5~90重量%含む重合体である請求項1記載 の硬化性組成物。

【請求項4】 前記(C)成分の硬化触媒が、有機スズ 化合物、酸性リン酸エステル、酸性リン酸エステルとア ミンとの混合物または反応物、飽和もしくは不飽和多価 カルボン酸、飽和もしくは不飽和多価カルボン酸の酸無 水物、反応性シリコン化合物、有機チタネート化合物、 有機アルミニウム化合物、有機ジルコニウム化合物また はこれらの混合物である請求項1記載の硬化性組成物。

【請求項5】 前記(D)成分のブロックイソシアナー トがヘキサメチレンジイソシアナートのブロックイソシ アナートである請求項1記載の硬化性組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は硬化性組成物に関する。 さらに詳しくは、たとえば建築外装、自動車、産業機 械、スチール製家具、家電用品またはプラスチックなど に使用される上塗塗料などとして有用な硬化性組成物に 関する。

[0002]

【従来の技術・発明が解決しようとする課題】従来の熱 硬化性塗料としては、アルキッドメラミン樹脂塗料、ア クリルメラミン樹脂塗料、エポキシメラミン樹脂塗料な どのようなものが知られている。これらはメラミンが架 橋剤として使用されたもので、臭気の問題が未解決のま ま残されたものである。

【0003】この問題を解決しうる塗料として、従来の ポリオール樹脂とメラミン樹脂とによる架橋形式とは全

シリル基含有樹脂とからなる塗料が見出され、先に特許 出願(特開平1-141952号公報)が行なわれている。この 塗料によって形成される塗膜は耐候性、耐薬品性、耐溶 剤性などにも優れている。

【0004】しかしながら、このポリオール樹脂と加水 分解性シリル基含有樹脂とからなる塗料の塗膜は、硬度 と耐衝撃性のバランスがおとり、2コート2ベークでの 層間密着性が低いという問題がある。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らはこれらの問 題を解決するために鋭意検討を重ねた結果、水酸基を有 するアクリル樹脂、アルコキシシリル基含有アクリル共 重合体および硬化触媒に、さらにブロックイソシアナー トを配合することで、塗膜の硬度と耐衝撃性とのバラン スおよび2コート2ベークでの層間密着性が著しく改善 されることを見出し、本発明を完成するに至った。

【0006】すなわち、本発明は、(A)水酸基を有す るアクリル樹脂、(B) 一般式(1):

[0007]

【化2】

$$(R^{2})_{a}$$
 I
 $(R^{1}O)_{3-a} - Si - CH_{2} - (1)$

【0008】 (式中、R1 は炭素数1~10のアルキル 基、R² は水素原子または炭素数1~10のアルキル基、 アリール基およびアラルキル基よりなる群から選ばれた 1価の炭化水素基、aは0、1または2を示す)で表わ される基を含有するアルコキシシリル基含有アクリル共 重合体、(C)硬化触媒および(D)ブロックイソシア ナートを主成分とする硬化性組成物に関する。

[0009]

【実施例】本発明に使用される(A)成分の水酸基を有 するアクリル樹脂(以下、水酸基を有するアクリル樹脂 (A) または単に (A) 成分ともいう) は、焼付直後の 硬度、耐溶剤性などの塗膜物性を発現させるためのもの であり、その主鎖が実質的にアクリル共重合体鎖からな るために、硬化物の耐候性、耐薬品性、耐水性などが良 好になる。

【0010】水酸基を有するアクリル樹脂(A)は、た 40 とえば水酸基含有ビニル系重合性化合物とアクリル酸、 メタクリル酸、それらの誘導体などとの共重合によりう ることができる。

【0011】前記水酸基含有ビニル系重合性化合物とし ては、たとえば2-ヒドロキシエチル (メタ) アクリレ ート、2-ヒドロキシプロピル (メタ) アクリレート、 2-ヒドロキシエチルビニルエーテル、N-メチロール (メタ) アクリルアミド、東亜合成化学工業(株) 製の アロニクス5700、4-ヒドロキシスチレン、日本触媒化 く異なる架橋形式を有するポリオール樹脂と加水分解性 50 学工業(株)製のHE-10、HE-20、HP-10および

HP-20 (いずれも末端に水酸基を有するアクリル酸エステルオリゴマー)、日本油脂(株)製のブレンマーPPシリーズ(ポリプロピレングリコールメタクリレート)、ブレンマーPEシリーズ(ポリエチレングリコールモノメタクリレート)、ブレンマーPEPシリーズ(ポリエチレングリコールポリプロピレングリコールメタクリレート)、ブレンマーAP-400(ポリプロピレングリコールモノアクリレート)、ブレンマーAE-350(ポリエチレングリコールモノアクリレート)、ブレンマーNKH-5050(ポリプロピレングリコールポリトリメチレンモノアクリレート)およびブレンマーGLM(グリセロールモノメタクリレート)、水酸基含有ビニ*

$$CH_{2} = \begin{matrix} R^{3} \\ CH_{2} = C \\ CH_{2} \\ COOCH_{2}CH_{2}O + CCH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}O - H \end{matrix}$$

$$(2)$$

【0014】 (式中、R³ はHまたはCH3 、nは1以 上の整数を示す)で表わされる構造を有するダイセル化 20 学工業 (株) 製のPlaccel FA-1 (R³ = H、n = 1) Place FA-4 $(R^3=H, n=4)$ Place $\mid FM-1 \mid (R^3 = CH_3 \mid n=1) \Rightarrow LUP \mid acce \mid F$ M-4 ($R^3 = CH_3$ 、n=4)、UCC (株) 製のT ONE $M-100(R^3 = H, n=2)$ およびTONE $M-201(R^3 = CH_3 \setminus n = 1)$ などがあげられる。 【0015】これら水酸基含有ビニル系重合性化合物 は、1種を用いてもよく、2種以上を併用してもよい。 【0016】水酸基含有ビニル系重合性化合物と共重合 可能なアクリル酸またはメタクリル酸の誘導体にとくに 限定はなく、その具体例としては、たとえばメチル(メ タ) アクリレート、エチル (メタ) アクリレート、ブチ ル (メタ) アクリレート、2-エチルヘキシル (メタ) アクリレート、ステアリル (メタ) アクリレート、ベン ジル (メタ) アクリレート、シクロヘキシル (メタ) ア クリレート、トリフルオロエチル (メタ) アクリレー ト、ペンタフルオロプロピル (メタ) アクリレート、パ ーフルオロシクロヘキシル (メタ) アクリレート、 (メ タ) アクリロニトリル、グリシジル (メタ) アクリレー ト、ジメチルアミノエチル (メタ) アクリレート、ジエ 40 チルアミノエチル (メタ) アクリレート、 (メタ) アク リルアミド、α-エチル (メタ) アクリルアミド、N-ブトキシメチル (メタ) アクリルアミド、N, Nージメ チルアクリルアミド、N-メチルアクリルアミド、アク リロイルモルホリン、N-メチロール (メタ) アクリル アミド、東亜合成化学工業(株)製のマクロモノマーで あるAS-6、AN-6、AA-6、AB-6およびA K-5、(メタ) アクリル酸のヒドロキシアルキルエス テル類などの α , β -エチレン性不飽和カルボン酸のヒ

*ル系化合物と ε ーカプロラクトンとの反応によりえられる ε ーカプロラクトン変性ヒドロキシアルキルビニル系 モノマーなどがあげられる。なかでも、 ε ーカプロラクトン変性ヒドロキシアルキルビニル系モノマーを用いる ことにより、塗膜の耐衝撃性および可とう性の改善をは かることができる。

【0012】前記ε-カプロラクトン変性ヒドロキシアルキルビニル系モノマーの代表的なものとしては、たとえば一般式(2):

10 【0013】 【化3】

> テル類との縮合生成物たるリン酸エステル基含有ビニル 系化合物、ウレタン結合やシロキサン結合を含む (メ タ) アクリレートなどがあげられる。

> 【0017】(A)成分中には、50%(重量%、以下同 様)をこえない範囲で、主鎖にウレタン結合やシロキサ ン結合により形成されたセグメントが含まれていてもよ く、(メタ)アクリル酸誘導体以外のモノマーに由来す るセグメントが含まれていてもよい。前記(メタ)アク リル酸誘導体以外のモノマーには限定はなく、その具体 例としては、たとえばスチレン、αーメチルスチレン、 クロロスチレン、スチレンスルホン酸、ビニルトルエン などの芳香族炭化水素系ビニル系化合物;マレイン酸、 フマル酸、イタコン酸などの不飽和カルボン酸、それら の塩 (アルカリ金属塩、アンモニウム塩、アミン塩な ど)、それらの酸無水物(無水マレイン酸など)、また はそれらと炭素数1~20の直鎖または分岐のアルコール とのジェステルまたはハーフエステルなどの不飽和カル ボン酸のエステル;酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル、 ジアリルフタレートなどのビニルエステルやアリル化合 物;ビニルピリジン、アミノエチルビニルエーテルなど のアミノ基含有ビニル系化合物;イタコン酸ジアミド、 クロトンアミド、マレイン酸ジアミド、フマル酸ジアミ ド、Nービニルピロリドンなどのアミド基含有ビニル系 化合物;メチルビニルエーテル、シクロヘキシルビニル エーテル、塩化ビニル、塩化ビニリデン、クロロプレ ン、プロピレン、ブタジエン、イソプレン、フルオロオ レフィンマレイミド、Nービニルイミダゾール、ビニル スルホン酸などのその他のビニル系化合物などがあげら れる。

K-5、(メタ)アクリル酸のヒドロキシアルキルエス 【0018】(A)成分の合成法としては、アゾビスイテル類などの α 、 β - エチレン性不飽和カルボン酸のヒ ソブチロニトリルなどのアゾ系ラジカル開始剤を用いたドロキシアルキルエステル類とリン酸またはリン酸エス 50 容液重合法が、合成の容易さの点で好ましい。

【0019】溶液重合法においては、必要に応じてn-ドデシルメルカプタン、tードデシルメルカプタン、n ブチルメルカプタンなどの連鎖移動剤を用いて分子量 を調整することができる。また、使用する重合溶剤は、 非反応性の溶剤であればとくに限定はない。

【0020】また、水酸基を有するアクリル樹脂(A) は、たとえばヘプタン、ペンタンなどの非極性有機溶剤 に不溶性の重合体粒子を分散させた非水ディスパージョ ンタイプとしてもよい。

【0021】水酸基を有するアクリル樹脂(A)の分子 量および水酸基価にはとくに限定はないが、耐久性など 本発明の硬化性組成物から形成される塗膜の物性(以 下、塗膜物性という)の点から数平均分子量が1,500~ 40,000であるのが好ましく、3,000~25,000であるのが さらに好ましい。また、強度、耐久性などの塗膜物性の 点から充分に架橋しうるだけの水酸基を有することが必 要であり、水酸基価が10~300mgKOH/gであるのが好まし く、30~150mgKOH/gであるのがさらに好ましい。

【0022】このような水酸基を有するアクリル樹脂 (A) は1種を用いてもよく、2種以上を併用してもよ

【0023】本発明に使用される(B)成分のアルコキ シシリル基含有アクリル共重合体(以下、アルコキシシ リル基含有アクリル共重合体(B)または単に(B)成 分ともいう)は、一般式(1):

[0024]

【化4】

$$(R^{2})_{a}$$
 $(R^{1}O)_{3-a} - Si_{-} CH_{2} - (1)$

【0025】で表わされるアルコキシシリル基を1分子 中に少なくとも1個、好ましくは2個以上有する重合体 である。このアルコキシシリル基は、(B)成分の主鎖 の末端に含まれていてもよく、側鎖に含まれていてもよ く、双方に含まれていてもよい。

【0026】(B)成分1分子中のアルコキシシリル基 の個数が1個未満では本発明の組成物からえられる塗膜 の耐溶剤性が低下しやすくなる。

【0027】前記式中、R1は炭素数1~10、好ましく は1~4のアルキル基である。炭素数が10をこえると、 アルコキシシリル基の反応性が低下し、R¹ がアルキル 基以外、たとえばフェニル基、ベンジル基のばあいに も、反応性は低下する。RI の具体例としては、たとえ ばメチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル 基、nーブチル基、イソブチル基などがあげられる。

【0028】前記式中、R2は水素原子または炭素数1 ~10、好ましくは1~4のアルキル基、アリール基およ びアラルキル基よりなる群から選ばれた1価の炭化水素 1 と同様の基があげられ、アリール基の具体例として は、たとえばフェニル基などがあげられ、アラルキル基 の具体例としては、たとえばベンジル基などがあげられ る。

【0029】前記式中、aは0、1または2を示す。

【0030】前記一般式(1)で表わされるアルコキシ シリル基の具体例としては、たとえば後述するアルコキ シシリル基含有モノマーに由来する基があげられる。

【0031】アルコキシシリル基含有アクリル共重合体 (B) は、その主鎖が実質的にアクリル共重合鎖からな るために硬化物の耐候性、耐薬品性、耐水性などにすぐ れている。さらにアルコキシシリル基が炭素原子に結合 しているために、硬化物の耐水性、耐アルカリ性、耐酸 性などにすぐれている。

【0032】アルコキシシリル基含有アクリル共重合体 (B) の数平均分子量は、本発明の組成物からえられる 塗膜の耐久性などの物性の点から1,000 ~30,000が好ま しく、3,000~25,000がさらに好ましい。

【0033】(B)成分は、たとえばアクリル酸、メタ 20 クリル酸、それらの誘導体などとアルコキシシリル基含 有モノマーとの共重合によりうることができる。

【0034】このようなアクリル酸またはメタクリル酸 の誘導体に限定はなく、その具体例としては、たとえば メチル (メタ) アクリレート、エチル (メタ) アクリレ ート、ブチル (メタ) アクリレート、2-エチルヘキシ ル (メタ) アクリレート、ステアリル (メタ) アクリレ ート、ベンジル (メタ) アクリレート、シクロヘキシル (メタ) アクリレート、トリフルオロエチル (メタ) ア クリレート、ペンタフルオロプロピル (メタ) アクリレ 30 ート、パーフルオロシクロヘキシル (メタ) アクリレー ト、(メタ) アクリロニトリル、グリシジル(メタ) ア クリレート、ジメチルアミノエチル (メタ) アクリレー ト、ジエチルアミノエチル (メタ) アクリレート、 (メ タ) アクリルアミド、α-エチル (メタ) アクリルアミ ド、N-ブトキシメチル (メタ) アクリルアミド、N, N-ジメチルアクリルアミド、N-メチルアクリルアミ ド、アクリロイルモルホリン、2-ヒドロキシエチル (メタ) アクリレート、2-ヒドロキシプロピル(メ タ) アクリレート、N-メチロール (メタ) アクリルア ミド、東亜合成化学工業(株)製のアロニクスM-570 0、東亜合成化学工業(株)製のマクロモノマーである AS-6、AN-6、AA-6、AB-6およびAK-5、ダイセル化学工業 (株) 製の Placcel FA-1、 Place FA-4、Place FM-1および Place el FM-4、(メタ) アクリル酸のヒドロキシアルキ ルエステル類などの α , β -エチレン性不飽和カルボン 酸のヒドロキシアルキルエステル類とリン酸もしくはり ン酸エステル酸との縮合生成物たるリン酸エステル基含 有ビニル系化合物、ウレタン結合やシロキサン結合を含 基である。R² であるアルキル基の具体例としては、R 50 む(メタ)アクリレートなどがあげられる。

【0035】前記アルコキシシリル基含有モノマーとし *【0036】 ては重合性二重結合を有しているということ以外とくに 【化5】 限定はなく、その具体例としては、たとえば *

 CH_3 $CH_2 = CHSi (OCH_3)_2$ $CH_2 = CHCOO (CH_2)_3 Si (OCH_3)_2$

 $CH_2 = CHSi (OCH_3)_3$, $CH_2 = CHCOO (CH_2)_3 Si (OCH_3)_3$,

 $CH_2 = C (CH_3) COO (CH_2)_3 Si (OCH_3)_2$

 $CH_2 = C (CH_3) COO (CH_2)_3 Si (OCH_3)_3$

 $CH_2 = CH - CH_2 - OC$ O CH_3 $CO(CH_2)_3$ $Si(OCH_3)_2$,

 $CH_2 = C (CH_3) COO (CH_2)_3 Si (OC_2H_5)_3$.

 CH_{3} $CH_{2} = C (CH_{3}) COO (CH_{2})_{3} Si (OC_{2}H_{5})_{2}$ [0037]

10

【0038】などがあげられ、さらに末端にアルコキシシリル基をウレタン結合またはシロキサン結合を介して有する(メタ)アクリレートなどがあげられる。

【0039】(B)成分中におけるアルコキシシリル基合有モノマーの割合は、組成物の硬化性や塗膜の耐久性などの点から5~90%が好ましく、11~70%がさらに好ましい。

【0040】(B)成分中には、50%をこえない範囲

で、主鎖にウレタン結合やシロキサン結合により形成されたセグメントが含まれていてもよく、(メタ)アクリル酸誘導体以外のモノマーに由来するセグメントが含まれていてもよい。前記(メタ)アクリル酸誘導体以外のモノマーには限定はなく、その具体例としては、たとえばスチレン、αーメチルスチレン、クロロスチレン、スチレンスルホン酸、4ーヒドロキシスチレン、ビニルトルエンなどの芳香族炭化水索系ビニル系化合物;マレイ

ン酸、フマル酸、イタコン酸などの不飽和カルボン酸、 それらの塩(アルカリ金属塩、アンモニウム塩、アミン 塩など)、それらの酸無水物(無水マレイン酸など)、 またはそれらと炭素数1~20の直鎖または分岐のアルコ ールとのジエステルまたはハーフエステルなどの不飽和 カルボン酸のエステル;酢酸ビニル、プロピオン酸ビニ ル、ジアリルフタレートなどのビニルエステルやアリル 化合物;ビニルピリジン、アミノエチルビニルエーテル などのアミノ基含有ビニル系化合物;イタコン酸ジアミ ド、クロトンアミド、マレイン酸ジアミド、フマル酸ジ 10 アミド、Nービニルピロリドンなどのアミド基含有ビニ ル系化合物;2-ヒドロキシエチルビニルエーテル、メ チルビニルエーテル、シクロヘキシルビニルエーテル、 塩化ビニル、塩化ビニリデン、クロロプレン、プロピレ ン、ブタジエン、イソプレン、フルオロオレフィンマレ イミド、N-ビニルイミダゾール、ビニルスルホン酸な どのその他のビニル系化合物などがあげられる。

【0041】アルコキシシリル基含有アクリル共重合体(B)は、たとえば特開昭54-36395号公報、同57-36109号公報、同58-157810号公報などに示される方法により製造することができるが、合成の容易さなどの点からアソビスイソブチロニトリルなどのアソ系ラジカル開始剤を用いた溶液重合法により製造するのが最も好ましい。【0042】この際においても必要に応じて、nードデシルメルカプタン、tードデシルメルカプタン、nーブチルメルカプタン、yーメルカプトプロピルトリエトキシシラン、yーメルカプトプロピルメチルジメトキシシラン、yーメルカプトプロピルメチルジメトキシシラン、

[0043]

【化7】

 $(CH_3 O)_3 Si - S - S - Si (OCH_3)_3$

y-メルカプトプロピルメチルジエトキシシラン、

【0044】などの連鎖移動剤を用い、分子量を調整することができる。とくにアルコキシシリル基を分子中に有する連鎖移動剤、たとえば、γーメルカプトプロピルトリメトキシシランを用いることが、アルコキシシリル基含有アクリル共重合体の末端にアルコキシシリル基を導入できるという理由で好ましい。

【0045】また、前記溶液重合法に用いられる重合溶 40 剤は、炭化水素類(トルエン、キシレン、n-ヘキサン、シクロヘキサンなど)、酢酸エステル類(酢酸エチル、酢酸ブチルなど)、エーテル類(エチルセロソルブ、ブチルセロソルブ、セロソルブアセテートなど)、ケトン類(メチルエチルケトン、アセト酢酸エチル、アセチルアセトン、メチルイソブチルケトン、アセトンなど)のごとき非反応性の溶剤であればとくに限定はない。

【0046】このようなアルコキシシリル基含有アクリ のアミン類;これらアミンと酸性リン酸エステルとの混ル共重合体(B)は、1種を用いてもよく、2種以上を 50 合物または反応物;水酸化ナトリウム、水酸化カリウム

併用してもよい。

【0047】(A)成分と(B)成分の使用割合にとくに限定はないが、(A)成分/(B)成分が重量比で9/1~1/9が好ましく、8/2~2/8がさらに好ましい。前記(A)成分/(B)成分の割合が9/1をこえると本発明の組成物からえられらる塗膜の耐水性が低下する傾向があり、1/9未満になると(A)成分をブレンドする効果が充分えられなくなる傾向がある。

12

【0048】本発明に用いる(C)成分である硬化触媒 (以下、硬化触媒(C)または単に、(C)成分ともい う) の具体例としては、たとえばジプチルスズジラウレ ート、ジブチルスズジマレエート、ジオクチルスズジラ ウレート、ジオクチルスズジマレエート、ジオクチルス ズジマレエートのポリマー、オクチル酸スズなどの有機 スズ化合物;リン酸、モノメチルホスフェート、モノエ チルホスフェート、モノブチルホスフェート、モノオク チルホスフェート、モノデシルホスフェート、ジメチル ホスフェート、ジエチルホスフェート、ジブチルホスフ ェート、ジオクチルホスフェート、ジデシルホスフェー トなどのリン酸またはリン酸エステル;プロピレンオキ サイド、ブチレンオキサイド、シクロヘキセンオキサイ ド、グリシジルメタクリレート、グリシドール、アクリ ルグリシジルエーテル、γ-グリシドキシプロピルトリ メトキシシラン、γーグリシドキシプロピルトリエトキ シシラン、γーグリシドキシプロピルメチルジメトキシ シラン、

[0049]

【化8】

O C 2 H 4 S i (OCH 3) 3 .

【0050】油化シェルエポキシ(株)製のカーデュラ E、油化シェルエポキシ(株)製のエピコート828、エ ピコート1001などのエポキシ化合物とリン酸および(ま たは)モノ酸性リン酸エステルとの付加反応物;有機チ タネート化合物; トリス (エチルアセトアセテート) ア ルミニウム、トリス (アセチルアセトナート) アルミニ ウムのような有機アルミニウム化合物;テトラブチルジ ルコネート、テトラキス (アセチルアセトナート) ジル コニウム、テトライソプチルジルコネート、ブトキシト リス (アセチルアセトナート) ジルコニウムのような有 機ジルコニウム化合物;マレイン酸、アジピン酸、アゼ ライン酸、セバシン酸、イタコン酸、クエン酸、コハク 酸、フタル酸、トリメリット酸、ピロメリット酸、これ らの酸無水物、パラトルエンスルホン酸などの酸性化合 物:ヘキシルアミン、ジー2-エチルヘキシルアミン、 N. N-ジメチルドデシルアミン、ドデシルアミンなど のアミン類;これらアミンと酸性リン酸エステルとの混 などのアルカリ性化合物などがあげられる。

*

【0051】これら硬化触媒(C)のうち、有機スズ化合物、酸性リン酸エステル、酸性リン酸エステルとアミンとの混合物もしくは反応物、飽和もしくは不飽和多価カルボン酸またはその酸無水物、反応性シリコン化合物、有機チタネート化合物、有機アルミニウム化合物、有機ジルコニウム化合物またはこれらの混合物が活性も高く好ましい。

【0052】このような硬化触媒(C)は単独で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。

【0053】(C)成分の使用量にはとくに限定はないが、(A)成分および(B)成分の樹脂固形分100部(重量部、以下同様)に対して、通常0.1~20部が好ましく、0.1~10部がさらに好ましい。(C)成分の使用量が0.1部未満になると硬化性が低下する傾向があり、20部をこえると塗膜の外観性が低下する傾向がある。

【0054】本発明で使用される(D)成分であるブロックイソシアナート(以下、単に(D)成分ともいう)とは、ブロック剤でマスクされ、常温では反応性のない構造とした基を有する化合物をいう。前記ブロックイソシアナートは、100 ℃程度以上に加熱されるとブロック剤が解離し、活性水素イソシアナート基を再生する。前記ブロックイソシアナートを配合することにより、イソシアナート基が結合関与して塗膜に靭性が付与され、耐衝撃性が向上し、また、極性基が増加することにより2コート2ベーク時の層間密着性が向上するなどの物性の向上が図られる。しかもイソシアナートがブロック剤でマスクされているため、組成物のポットライフに悪影響を及ぼさない。

【0055】さらに、ブロックイソシアネートを主剤中 30 に入れることが可能となり、クリヤー塗料においては1 液塗料、エナメルのばあいは主剤、硬化触媒の2液塗料とすることができる。

【0056】ブロック剤でマスクされるイソシアナートとしては、たとえばトリレンジイソシアナート、キシリレンジイソシアナート、水添ヘキサメチレンジイソシアナート、ヘキサメチレンジイソシアナートなどの脂肪族イソシアナート、イソホロンジイソシアナート、水添キシリレンジイソシアナートなどの脂環族イソシアナートなどがあげられる。

【0057】前記イソシアナートのなかでは耐候性の点からは、たとえばヘキサメチレンジイソシアナートなどの脂肪族イソシアナート、イソホロンジイソシアナートなどの脂環族イソシアナートが好ましく、耐衝撃性の点からは、ヘキサメチレンジイソシアナート系のものが好ましい。

【0058】前記イソシアナートのブロック剤の具体例 としては、たとえばフェノール、クレゾール、pーナフ トール、チモール、pーニトロフェノール、pークロロ 14

フェノール、キシレノール、pーエチルフェノール、oーイソプロピルフェノール、pーtertープチルフェノール、pーtertープチルフェノール、などのフェノール系化合物、たとえばメタノール、エタノール、プロパノール、ブタノール、エチレングリコール、メチルセロソルブ、エチルセロソルブ、ブチルセロソルブ、メチルカルビトール、シクロヘキサノール、ベンジルアルコール、フェニルセロソルブ、フルフリルアルコールなどのアルコール系化合物、たとえばホルムアルドキシ

どのアルコール系化合物、たとえばホルムアルドキシ 10 ム、アセトアルドキシム、メチルエチルケトキシム、シ クロヘキサノンオキシムなどのオキシム系化合物、たと えばマロン酸ジメチル、マロン酸ジエチル、アセト酢酸 メチル、アセト酢酸エチルなどの活性メチレン系化合物、たとえばブチルメルカプタン、tertードデシル メルカプタン、チオフェノールなどのメルカプタン系化 合物、たとえば尿素、チオ尿素、エチレン尿素などの尿 素系化合物、たとえばNーフェニルカルバミン酸フェニル、2ーオキサゾリドンなどのカルバミン酸塩系化合物、たとえばエチレンイミンなどのイミン系化合物、た とえば重亜硫酸ソーダ、重亜硫酸カリウムなどの亜硫酸 系化合物などがあげられる。

【0059】前記ブロックイソシアナートの好ましい具体例としては、ヘキサメチレンジイソシアナートのイソシアナート基をメチルエチルケトキシムなどでブロックしたものがあげられる。市販品としては住友バイエルウレタン(株)製のデスモジュールBL-1190、デスモジュールBL-1190、デスモジュールBL-1265、デスモジュールAPステーブル、デスモジュールAP-12ステーブル、デスモジュールCTステーブル、日本ポリウレタン(株)製のコロネート2507などのHMDI系ブロックイソシアナートがあげられる。

【0060】(D)成分の使用量は、(A)成分および(B)成分の樹脂固形分100部に対し3~50部が好ましく、10~30部がさらに好ましい。該量が3部未満では耐衝撃性改良効果が不充分になりやすく、50部をこえると硬化性が低下する傾向がある。

【0061】本発明の組成物には、その用途、目的などに応じて、その他の種々の添加剤や充填剤を添加しても40よい。

【0062】たとえばアミノシラン化合物を添加することにより、アルミ、ステンレスなど金属基材に対する密 着性を向上させることができる。

【0063】アミノシラン系化合物にはとくに限定はなく、1分子中にアミノ基と少なくとも1個の加水分解性基が結合したケイ素基とを有するものであればよい。前記アミノシラン系化合物の具体例としては、たとえば

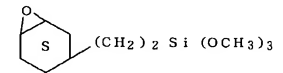
[0064]

【化9】

16 $NH_{2}(CH_{2})_{3}$ Si $(OC_{2}H_{5})_{3}$, NH_{2} $(CH_{2})_{3}$ Si $(OCH_{3})_{3}$, NH $(CH_2)_2$ NH $(CH_2)_3$ Si $(OCH_3)_3$

【0065】などのアミノ基を含むシランカップリング * [0066] 剤;前記のアミノ基を含むシランカップリング剤と 【化10】

 $CH_2 - CHCH_2O(CH_2)_3$ Si $(OCH_3)_3$



【0067】などのエポキシ基を含むシランカップリン グ剤との反応物;前記のアミノ基を含むシランカップリ ング剤とエチレンオキシド、ブチレンオキシド、エピク ロルヒドリン、エポキシ化大豆油、油化シェルエポキシ (株) 製のエピコート828 、エピコート1001、共栄社油 20 脂化学工業(株)製のエポライト4000、エポライト40 E、チッソ (株) 製のERL-4206、ERL-4221、E RL-4299などのエポキシ基を含む化合物との反応物な どがあげられる。

【0068】アミノシラン系化合物の添加量は(A)成 分および(B)成分の樹脂固形分100 部に対して0.2 ~ 10部が好ましく、さらには1~7部が好ましい。該量が 0.2部未満では密着改良効果が発現されにくくなり、10 部をこえると耐候性が低下する。

繰り返し使用しても問題のない保存安定性を確保するた めには、脱水剤やアルキルアルコールを使用することが 好ましい。とくに脱水剤とアルキルアルコールとを併用 すれば顕著な効果がみられる。

【0070】前記脱水剤の具体例としては、たとえばオ ルトギ酸メチル、オルトギ酸エチル、オルト酢酸メチ ル、オルト酢酸エチル、メチルトリメトキシシラン、y ーメタクリロキシプロピルトリメトキシシラン、ビニル トリメトキシシラン、メチルシリケート、エチルシリケ た、アルキルアルコールの具体例としては、たとえばメ タノール、エタノールのような低分子量アルコールがあ

【0071】脱水剤やアルキルアルコールは、アルコキ シシリル基含有アクリル共重合体 (B) に、その重合前 に加えてもよく、重合後に加えてもよく、重合中に加え

混合物 (a)

キシレン スチレン

アクリル酸 n ープチル

てもよい。脱水剤やアルキルアルコールの使用量にとく に限定はないが (A) 成分および (B) 成分の樹脂固形 分100 部に対し、0.5 ~20部が好ましく、2~10部がさ らに好ましい。

【0072】さらに、本発明の硬化性組成物に添加しう るものとして、希釈剤、顔料 (体質顔料を含む)、紫外 線吸収剤、光安定剤、沈降防止剤、レベリング剤などの 添加剤;ニトロセルロース、セルロースアセテートブチ レートなどの繊維素;エポキシ樹脂、メラミン樹脂、塩 化ビニル樹脂、塩素化ポリプロピレン、塩化ゴム、ポリ ビニルブチラールなどの樹脂などがあげられる。

【0073】前記のごとき本発明の組成物を各種塗装法 によって被塗物に塗装したのち、硬化させることによ り、強度と耐衝撃性とのバランス、密着性、耐久性など 【0069】また、調製された組成物を長期にわたって 30 に優れた塗膜を形成しうる。塗装法としては浸漬、吹付 け、刷毛塗りなどの常法があげられ、硬化条件としては 通常60~250 ℃、好ましくは80~200 ℃、1~60分の条 件が採用される。とくに本発明の組成物を2コート2ベ 一クで塗装したばあい、層間密着性に優れた塗膜を形成 することができる。

> 【0074】つぎに本発明の硬化性組成物を実施例に基 づき、さらに具体例に説明する。

【0075】合成例1

[水酸基を有するアクリル樹脂(A)の合成] 攪拌機、 ートなどの加水分解性エステル化合物があげられる。ま 40 温度計、還流冷却器、チッ索ガス導入管および滴下ロー トを備えた反応容器に、酢酸ブチル31.3部およびキシレ ン9.5 部を仕込み、チッ素ガスを導入しつつ110 ℃に昇 温したのち、下記組成の混合物(a)を滴下ロートによ り5時間かけて等速滴下した。

[0076]

18.0部

37 部

24 部

' ' 13 t

Placcel FM-4

39 部

(ダイセル化学工業(株)製のメタクリル酸2-ヒドロキシエチルとε-カプロラクトンとの反応物)

2, 2 - アゾビスイソブチロニトリル

1.8部

混合物 (a) の滴下終了後、2、2 ーアゾビスイソブ チロニトリル0.2 部およびトルエン3.8 部を1時間かけ て滴下した。滴下終了後、110 ℃で2時間反応させて冷 却し、樹脂溶液にキシレンを加えて固形分濃度を60%に 調整した。前記反応によりえられた (A) 成分の水酸基 価 (mgKOH/g 固形分) は37、数平均分子量は10,000であ 10 て等速滴下した。 った。

[アルコキシシリル基含有アクリル共重合体 (B) の合 成] 合成例1と同様の反応容器に、キシレン45.9部を仕

込み、チッ素ガスを導入しつつ110 ℃に昇温したのち、 下記組成の混合物 (b) を滴下ロートにより 5 時間かけ

18

*【0077】合成例2

[0078]

混合物 (b)

スチレン 12.8部 メタクリル酸メチル 45.7部 アクリルアミド 1.5部 yーメタクリロキシプロピルトリメトキシシラン 40.0部 13.5部 2, 2 - アゾビスイソブチロニトリル 1.0部

混合物 (b) の滴下終了後、2, 2 ~-アゾビスイソブ 等速滴下した。滴下終了後、110 ℃で2時間熟成ののち 冷却し、樹脂溶液にキシレンを加えて固形分濃度を60% に調整した。前記反応によりえられた(B)成分の数平 均分子量は15000 であった。

【0079】実施例1~6および比較例1~2 350ml ガラスビンに、合成例1でえた(A)成分を含む 溶液102.8g、酸化チタン(石原産業(株)製のCR90)72 g、メタノール11g、オルト酢酸メチル11g、キシレン 26g および70mlのガラスビーズを仕込みペイントシェー カーにより2時間分散させた。

【0080】ついで、これらの混合物に合成例2でえた (B) 成分を含む溶液77.2g を加えて同様に30分分散さ せ、固形分濃度60%の白エナメルをえた。

【0081】前記白エナメル30g に対し、ブロックイソ シアナート0.5、1.1、2.2gを加え、それぞれにジオク チルスズマレエート0.05g を加え、さらに油化シエルエ ポキシ(株) 製のエピコート828 とッーアミノプロピル トリエトキシシランとの等当量反応物0.22g を加えて撹 拌したのち、シンナーでスプレー粘度まで希釈し、脱脂

したアルミ板(A1050P 、板厚0.8mm) にスプレー塗装 チロニトリル0.5 部およびトルエン5部を1時間かけて 20 し、表1に示すように140 ℃で30分間または150 ℃で30 分間焼付けし、塗膜の厚さがいずれも約30 u mの塗板を 作製した。

> 【0082】えられた塗膜の硬度および耐衝撃性を評価 した。結果を表1に示す。

【0083】つぎに、焼き付けした塗膜上に同一条件で 塗布、焼き付けし、2コート2ベークによる塗膜を作製 し、下記の方法で層間密着性を調べた。結果を表1に示 す。また前記白エナメル30g に対しブロックイソシアナ ートを2.2g加えたばあいの保存安定性を50℃密閉系での 30 粘度変化によって評価した結果を表2に示す。

【0084】なお、粘度変化率は50℃で貯蔵後、23℃で の粘度をB型粘度計により測定した値を初期の粘度で割 った値である。

【0085】(層間密着性)たて1mm、よこ1mmの間隔 で10個づつ、合計100 個のゴバン目を切り、セロテープ により剥離試験を行なって、剥離しないゴバン目の数に より評価する。

[0086]

【表1】

20

100/100|100/100|100/100|100/100|10/100|20/100

100/100

2ペーク層間密着性 100/100

<u>_</u>

I

П 0

評価結果

【表 2】

比較例1 比較例2 20cm 140 30 1 1 1 Ξ 15cm 150 30 1 ı 1 Ή 30/2.2 30cm 140 30 စ 無 \mathbb{H} 1 30/1.130cm 140 30 S 無 Ξ 1 30/0.5 140 25cm 30 1 抓 I 4 30/2.2 30cm 150 30 က 布 1 Ξ 30/1.1 25cm 150 30 表 拞 1 H ~ 30/0.5 20cm 150 1 王 柾 コロネート2507*2 5400) デスモジュール^{* 1} BL - 3175 (၁) 主剤/ブロックイソシアナート比率 (安) 慰舎勢性(ドュポン共) (JIS K 2400) *3 Цr **1** 度 中間 梅 (JIS 赙 壑 鉛筆硬度 槟 ブロックイソ 実 熱付条件

*1: 住友パイエルウレタン(株)製のデスモジュールBL - 3175、HMDI系ブロックイソシアナート。 世

*2:日本ポリウレタン (株) 製のコロネート2507、HMDI 系ブロックインシアナート。

*3:1/2インチ×500g荷重。

[0087]

, ' , ,

	21							22
表 2	比較例1	ı	1	1	1.18	1.25	1.34	1.37
	9	ı	有	1	1.15	1.22	1.32	1.36
	က	征	_	1	1.20	1.26	1.33	1.35
	実施 例 番 号	デスモジュール BL - 3175	コロネート 2507	初期	7 B	14 B	21 B	28 B
		ブロックイソジアナート		群 横 子 奉				

[0088]

【発明の効果】本発明の硬化性組成物を用いることによ 40 したばあいには、層間密着性に優れた塗膜がえられる。り、硬度と耐衝撃性およびそのバランスに優れた塗膜を

形成しうる。さらに2コート2ベークにより**塗膜を形成** したばあいには、**層間密着性に優れた途膜がえられる**。